(54) COMPOSITION FOR ANTIVIR (11) 3-120223 (A) (43) 22.5.199 (9) JP

(21) Appl. No. 64-259347 (22) 4.10.1989

(71) SANYO KOKUSAKU PULP CO LTD (72) MAKOTO MACHIDA(2)

(51) Int. Cl<sup>5</sup>. A61K35/78,C07G1/00

PURPOSE: To obtain a composition for antiviral drug especially suitable for preventing infection of AIDS virus, comprising digestion waste liquor of kraft pulp and/or a treated and processed material thereof as a main constituent element.

CONSTITUTION: A composition for antiviral drug comprising any of digestion waste liquor of kraft pulp, kraft lignin, sulfomethylated kraft lignin and sulfopropylated kraft lignin in the waste liquor as an active ingredient. The composition can effectively prevent transmission of virus and inactivate virus by application to AIDS virus existing site. The composition, for example, is added to an embrocation, suppository, ointment, tissue paper, etc., and used for virus existing sites to attain the purpose.

# (54) NEW PEPTIDE AND ANTIHYPERTENSIVE AGENT CONTAINING SAME PEPTIDE

(11) 3-120224 (A) (43) 22.5.1991 (19) JP

(21) Appl. No. 64-259778 (22) 4.10.1989

(71) AJINOMOTO CO INC (72) MASANORI KOMURA(2)

(51) Int. Cl<sup>5</sup>. A61K37/02//A61K37/16,A61K37/64

NEW MATERIAL: A peptide expressed by formula I to formula XI and salt thereof.

USE: The novel peptide has angiotensin conversion enzyme inhibiting action and is blended with a physiologically functional food or medicine as an active ingredient for antihypertensive agent. Dose or administration amount thereof is 0.01-10 mg 1-3 times daily.

PREPARATION: A raw material having a reactive carboxyl group corresponding to either one of two fragments divided into two in arbitrary position of peptide bond is condensed with a raw material having a reactive amino group corresponding to other fragment using dicyclohexylcarbodiimide method according to a solid method ordinarily used in peptide synthesis and as necessary protecting group is removed to provide the novel peptide.

Lys-lie-Ris-Pro-Pho-Ata-Gia-Thr-Gia-S	•r-
Lee-Val-Tyr-Pro	
lle-His-Pro-Phe-Ala-Gia-Thr-Gia-Ser-Le	111-
Val-Tyr-Pro	
Bis-Pro-Phe-Ala-Gla-Thr-Gla-Ser-Lee-Va	1-
Tyr-Pro	
Pro-Phe-Ala-Gia-Thr-Gia-Ser-Lee-Val-Ty	r·
Pro	
Phe-Ala-Gin-Thr-Gin-Ser-Leo-Val-Tyr-Pr	•
Ala-Gia-Thr-Gin-Ser-Lee-Val-Tyr-Pro	Vi
Gla-Thr-Gla-Ser-Lew-Val-Tyr-Pro VI	
Thr-Gin-Ser-Leu-Val-Tyr-Pro	
Gin-Ser-Lee-Val-Tyr-Pro X	
Ser-Leu-Val-Tyr-Pro X	
Leu-Val-Tyr-Pro X	

# (54) NEW PEPTIDE AND ANTIHYPERTENSIVE AGENT CONTAINING SAME PEPTIDE

(11) 3-120225 (A) (43) 22.5.1991 (19) JP

(21) Appl. No. 64-259779 (22) 4.10.1989

(71) AJINOMOTO CO INC (72) MASANORI KOMURA(2)

(51) Int. Cl<sup>5</sup>. A61K37/02//A61K37/16,A61K37/64

NEW MATERIAL: A peptide expressed by formula I to formula VI and salt thereof.

USE: The novel peptide has angiotensin conversion enzyme inhibiting action and is blended with a physiologically functional food or medicine as an active ingredient for antihypertensive agent. Dose and administration amount thereof is 0.01-10mg 1-3 times daily.

PREPARATION: A raw material having a reactive carboxyl group corresponding to either one of two fragments divided into two in arbitrary position of peptide bond is condensed with a raw material having a reactive amino group corresponding to other fragment using dicyclohexylcarbodiimide method according to a solid method ordinarily used in peptide synthesis and as necessary protecting group is removed to provide the novel peptide.

< Glu-Lys-Thr-Ala-Pr	0	I
Ile-Ala-Ile-Pro	0	
Ala-Ile-Pro	Ш	
lle-Ala-Ile-Pro-Pro	N	
Ala-Ile-Pro-Pro	v	
Ile-Pro-Pro	М	

Ţ.

n

ñ.

¥.

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-120225

(43)Date of publication of application: 22.05.1991

(51)Int.CI.

A61K 37/02 // A61K 37/16 A61K 37/64

(21)Application number: 01-259779

(71)Applicant : AJINOMOTO CO INC

(22)Date of filing:

04.10.1989

(72)Inventor: KOMURA MASANORI

**NIO NORIKI** 

**ARIYOSHI YASUO** 

# (54) NEW PEPTIDE AND ANTIHYPERTENSIVE AGENT CONTAINING SAME PEPTIDE

(57)Abstract:

NEW MATERIAL: A peptide expressed by formula I to

formula VI and salt thereof.

USE: The novel peptide has angiotensin conversion enzyme inhibiting action and is blended with a physiologically functional food or medicine as an active ingredient for antihypertensive agent. Dose and administration amount thereof is 0.01-10mg 1-3 times daily.

PREPARATION: A raw material having a reactive carboxyl group corresponding to either one of two fragments divided into two in arbitrary position of peptide bond is condensed with a raw material having a reactive amino group corresponding to other fragment using dicyclohexylcarbodiimide method according to a solid method ordinarily used in peptide synthesis and as necessary protecting group is removed to provide the novel peptide.

≺Glu-Lys-Thr-Als-Peo

lle-Ala-Ile Pro

Ala-Ile-Pro

Tie-Ala-Lie Pro Pro

Ala Lie-Pro-Pro

lle-Pro-Pro

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

### ⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許 出頭 公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-120225

⑤Int. Cl. 3

識別記号 ABU 庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)5月22日

A 61 K 37/02 // A 61 K 37/16 37/64 8615-4 C 8615-4 C 8615-4 C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6頁)

**公発明の名称** 新規ペプチドおよびこれを含有する降圧剤

②特 顧 平1-259779

22出 顧 平1(1989)10月4日

**®**発明者 香村 正徳

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

**@発明者 丹尾 式希** 

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

⑩ 発明者有 吉安男

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

⑪出 願 人 味の素株式会社

東京都中央区京橋1丁目5番8号

19代理 人 弁理士 石田 康昌

#### 明 報 書

### 1. 発明の名称

新規ペプチドおよびこれを含有する降圧剤

## 2. 特許請求の範囲

1. 下記構造式のいずれかで示されるペプチドおよびその塩。

< Glu-Lys-Thr-Ala-Pro

Ile-Ala-Ile-Pro

Ala-Ile-Pro

Ile-Ala-Ile-Pro-Pro

Ala-Ile-Pro-Pro

lle-Pro-Pro

2. 下記構造式のいずれかで示されるペプチド 又はその医薬上許容される塩を有効成分として含 有する降圧剤。

< Gla-Lys-Thr-Ala-Pro

[le-Ala-Ile-Pro

Ala-lle-Pro

Ile-Ala-Ile-Pro-Pro

Ala-Ile-Pro-Pro

Ile-Pro-Pro

#### 3. 発明の詳細な説明

#### 産業上の利用分野

本発明は、新規ペプチドおよびこれを含有する 降圧剤に関する。

#### 従来の技術

近年、牛乳カゼイン等の食品蛋白質の酵素分解物中にオピオイドペプチド(II)、Ca吸収促進ペプチド、アンジオテンシン変換酵素阻害ペプチドが報告されてきた。これは、食品が単に栄養面での選要性を持つだけでなく、外在性の因子として生体の制御に関与している可能性を示していると考えられる、しかしこのようなペプチドの生理的意義は今のところほとんど明らかにされていない。

#### 参考文献

(1): 1) V. Brantl, H. Teschemacher, A. Benshen, and P. Lottspeich, Roppe-Seylers
Z. Physiol, Chem. 360, 1211(1979).

2 ) S. Loukas, D. Varoucha, C. Zioudrov,

A. Streety and W. A. Elec. Biochemistry.
 4567(1983).

(2): S. Haruyana, K. Rakagoni, N. Tomisuka, and N. Susuki, Agric. Biol. Chem., 49 (5), 1405(1985)

ない。 発明が解決しようとする課題

鎖が短いペプチドで前記薬理活性が高く機能性 食品、医薬に適したものの開発が期待されている。 <u>健闘を解決するための手段</u>

前記問題点を解決すべく観章検討を重ねた結果本発明者らは構造既知のヒトトーカゼイン中のペアチドフラグメントを種々検討し、下記ペアテが規に合成することに成功し、かつ、降下がしたのでであることを見出し、本発明されののようとも一種を有効成分として含有する時圧剤である。

< Glu-Lys-Thr-Ala-Pro
lie-Ala-lie-Pro
Ala-[le-Pro
lie-Ala-lie-Pro-Pro
Ala-[le-Pro-Pro
lie-Pro-Pro</pre>

ペプチドを構成するアミノ酸は、天然に存在す るという点でレー体が望ましい。

本発明のペプチドはペプチド合成に週常用いられる固相法で、ペプチド結合の任意の位置で二分される2種のフラグメントの一方に相当する反応性カルボキシル基を有する原料と、他方のフラグメントに相当する反応性アミノ基を有する原料をジシクロヘキシルカルボジイミドを用いて紹合させ、生成する縮合物が保護基を有する場合、その保護基を除去させることにより製造し得る。

この反応工程において反応に関与すべきでない 官盤基は、保護基により保護される。アミノ基の 保護基としては、例えばベンジルオキシカルボニル、tープチルオキシカルボニル、Pーピフェニルイソプロピルオキシカルボニル、gーフルオレニルメチルオキシカルボニル等が挙げられる。 C 始のカルボキシル基はクロルメチル樹脂、オキシメチル樹脂、Pーアルコキシベンジルアルコール 樹脂等の担体に結合している。

縮合反応は、ジシクロヘキシルカルボジイミド 等の縮合剤の存在下にて実施する。

縮合反応終了後、保護基は除去され、さらにペ プチドのC端と樹脂との結合を切断する。

さらに、本発明の新規ペプチドは通常の方法に 従い精製される。例えばイオン交換クロマトグラ フィー、連相液体クロマトグラフィー、アフィニ ティークロマトグラフィー等が挙げられる。

本発明の降圧剤の有効成分として使用するペプチドまたはその塩の摂取法としては、経口摂取、 経口投与、非経口投与、直腸内投与のいずれでも よいが、機能性食品、医薬品として経口摂取、経 口投与が好ましい。本発明のペプチドまたはその

### 特開平3-120225 (3)

塩の摂取量、投与量は、化合物の種類、摂取方法、 投与方法、健康人あるいは患者の症状・年令等に より異なるが、通常1回0.001~1000~ 好ましくは0.01~10mを1日当り1~3回で ある。本発明のペプチドまたはその塩は通常、食 品担体、製剤用担体と混合して調製した食品、製 剤の形で投与される。食品、製剤用担体としては、 食品分野、製剤分野において常用され、かつ本発・・ 明のペプチドまたはその塩と反応しない食品、物 貫が用いられる。具体的には、例えば乳糖、ブド り糖、マンニット、デキストリン、シクロデキス トリン、デンプン、蔗糖、メタケイ酸アルミン酸 マグネシウム、合成ケイ酸アルミニウム、結晶セ ルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウ ム、ヒドロキシブロピルデンプン、カルボキシメ チルセルロースカルシウム、イオン交換樹脂、メ チルセルロース、ゼラチン、アラピアゴム、ヒド ロキシプロピルセルロース、低置換度ヒドロキシ プロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチル セルロース、ポリピニルピロリドン、ポリビニル

アルコール、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグ **ネシウム、タルク、トラガント、ベントナイト、** ピーガム、カルポキシピニルポリマー、酸化チタ ン、ソルビタン脂肪酸エステル、ラウリル硫酸ナ トリウム、グリセリン、脂肪酸グリセリンエステ ル、精製ラノリン、グリセロゼラチン、ポリソル ベート、マクロゴール、植物油、ロウ、流動パラ フィン、白色ワセリン、フルオロカーポン、非イ オン界面活性剤、プロピレングリコール、水等が 挙げられる。辨型としては、錠剤、カブセル剤、 顆粒剤、散剤、シロップ剤、懸濁剤、坐剤、軟膏、 クリーム剤、ゲル剤、貼付剤、吸入剤、注射剤等 が挙げられる。これらの製剤は常法に従って調製 ·される。なお液体食品、液体製剤にあっては、用 時、水又は他の適当な媒体に溶解又は懸衡する形 であってもよい。また錠剤、顆粒剤は周知の方法 でコーティングしてもよい。注射剤の場合には、 本発明のペプチドまたはその塩を水に溶解させて 調製されるが、必要に応じて生理食塩水あるいは プドウ糖溶液に溶解させてもよく、また超衝剤や

#### 保存剤を添加してもよい。

これらの食品、製剤は、本発明のペプチドまたはその塩を 0.2 %以上、好ましくは 0.5 ~ 7 0 %の割合で含有することができる。これらの食品、製剤は、機能性食品としてあるいは治療上価値ある他の成分を含有していてもよい。

## 夹连例

以下、実施例により本発明を具体的に説明する。 なお、本明細書中で用いた略号は、次の意味を 有する。

Ala アラニン(以下アミノ酸は全てし体)。

Arg アルギニン

Asn アスパラギン

Asp アスパラギン酸

Gin グルタミン

flu グルタミン酸

<Glu ピログルタミン酸

Gly グリシン

flis ヒスチジン

lie イソロイシン

Leu ロイシン

Lys リジン

Het メチオニン

Phe フェニルアラニン

Pro プロリン

Ser セリン

Thr スレオニン

Trp トリプトファン

tyr チロシン

Val ペリン

Boc t-ブチルオキシカルポニル基

Proc 9-フルオレニルメチルオキシカルボニル

×

BOBt 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール

DHP ジメチルホルムアミド

But t-プチル基

EDTA エチレンジアミン四酢酸

TLC 薄層クロマトグラフィー

### 実施例 1

< Glu-Lys-Thr-Ala-Pro

Froc-Pro樹脂 ( Froc-Pro OR が 0.6 5 ミリモル/ 8 樹脂 割合で導入されている p ーアルコキシベンジルアルコール樹脂) 1 5 4 年を振とうできるように装置した Herrifield の固相法用反応装置にとり、DHF(5 m 4) に整備し3 0 分間無とうし、 Proc-Pro 樹脂を影潤させた。

これを、以下の Paoc 基験去サイクルに付した。

- a) DMP 5 m & 中、1 分間振とう (1 回)。
- b) 5 0 %ピペリジン-DMP 溶液 5 m & 中、 3 分間振とう。
- c) 5 0 %ピペリジンーDMF 溶液 5 m & 中で、 1 0 分間張とうし、 Pmoc 基を脱離する。
  - d) DMP5mgで4回洗浄。
  - e) イソプロパノール 5 m st で 1 回洗浄。

ここで、Kaiser法 ( B. Kaiser et al. , Anal. Biochem. 34 , 595(1970) ) により、Pmoc 基が完全に除去したことを確認し、もし、不完全ならば上記の除去サイクルを繰り返した。また、完全に除去されているならば、以下に示す組合サイクルに供した。

- 35分間接とうし、 Paoc 基を脱離する。
  - n) BMF 5mgで4回洗浄。
  - o) イソプロパノール 5 m & で 1 回洗浄。

ここで、 Kaiser 独によって Fmoc 基が除去されていることを確認した。そして g) ステップを Fmoc-Tbr(Bu<sup>s</sup>)-OHで行なう縮合サイクルに付した。 以後間様に、 Fmoc 基除去サイクルと Fmoc アミノ酸縮合サイクルを繰り返して Fmoc-Lys(Boc)OH と 2-<Glu を縮合する。こうしてえられる 2-<Glu-Lys(-Boc)-Thr(Bu<sup>s</sup>)-Als-Pro-樹脂を樹脂からの 脱離工程に供した。

すなわち、樹脂を反応容器にとり、塩化メチレン5m2で2回洗浄し、塩化メチレン(10m2)
ーアニソール(200m2)ーチオフェノール
(0.7m2)混合溶液に懸闇、続いて、トリフル
オロ酢酸(20m2)ー塩化メチレン(2.3m2)
を加え、1時間振とうした。樹脂をろ遇し、得られたろ被を滅圧機縮して、残渣にエーテルを加え、
ろ過することによって、得られる白色粉末を反応容器にとり、チオアニソール(1.5m2)ーチオ

- 1) Pmoc券除去サイクルで得られた E-Pro樹脂をDHF 2 0mg で2回振とうすることによって彫刻させた。
- g) Pmoc-Ale-OH(9 Smc、0.3 0 ミリモル)、 HOBt (4 1 mc、0.3 0 ミリモル) のDHF 溶液(5 me)を加え、1分類振とうする。
- h) 1 Mジシクロヘキシルカルボジイミド塩化 メチレン溶液 0.3 0 m & を添加し、7 0 分間髪と うする。
  - i) DMP 5m2で1回洗浄。
  - 」)イソプロパノール5mlで2回洗浄。

ここで、Kaiser法によって総合が完了している か否かを確認し、もし、不完全ならば、上記の絡 合サイクルを繰り返した。

Paoc-Pro- 樹脂を用いている場合は、ここでの Paoc 基除去サイクルとして以下の方法を用いた。

- k) DMP 5m & 中、1分間振とう(1回)。
- 1) 0.2 % ピペリジンーDMF 溶液 5 m # 中、 5 分類振とう。
  - m) 0.2%ビベリジン-DHF 格被5m2中で

フェノール(0.5 m g) - TPA(1 3.5 m g) を加え、 5 時間 接とうした。エーテルを加え得られた 粉末を逆相液体クロマトグラフィーに供し、求める < Gly-Lys-Thr-Ala-Pro 画分を分取し、 得られる溶出 画分を 機能を固する。ついで、 索留水を加え数回機箱を固を繰り返した後、少量の密留水にとかし、 凍結乾燥する。こうして精製された < Glu-Lys-Thr-Ala-Pro を得た。 特製 の の 一郎 を とり、 元素分析をおこなったところ、 分子式 CssBssNsOs・CFsCOOB・28sOのと 6分析値 C・44.37 H 6.41 N 12.42 と一致した。

また、PAB 質量分析器による分子量測定を行って $m/2:527(M^\circ+H)$  となり理論値に一致した。さらに、 6N-HCA 水溶液で加水分解し、アミノ酸分析に供したところ G10:1.00 , Tbr:0.97 , Pro:1.00 , A1a:0.99 , Lys:1.00 の比となりこれもまた理論値と一致した。従って、求めるペプチドが合成されていることが確認された。

純度は、薄層クロマトグラフィーと逆相液体ク

# 特爾平3-120225 (5)

ロマトグラフィーで純度よく合成されていること を確認した。

前記同様の反応、処理を行ない下記のペプチド を合成した。

	ペプチド	収率	7LC*	實量分析	元素分析 (上段:実測値	アミノ酸分析
		(%)	Rf		下段:理論値)	
実施例 2	Ile-Ala-Ile-Pro	39.6	0.52	413	47.57 7.02 10.10 (47.73 7.28 10.12)	P, 1.02(1); A, 1.00(1), I, 1.91(2).
- 3	Ala-Ile-Pro	68.8	0.46	300	43.68 6.63 9.47 (43.63 6.64 9.54)	P, 1.01(1): A, 1.00(1); I, 0.95(1).
• 4	lle-Ala-Ile-Pro-Pro	83.2	0.42	510	48.13 6.71 10.02 (48.23 6.82 10.30)	P. 2.02(2): A. 1.02(1); I. 1.96(2).
<b>~</b> 5	Ala-Ile-Pro-Pro	44.8	0.38	397	46.15 6.82 10.25 (45.88 6.58 10.11)	P. 2.01(2); A. 1.00(1); I, 0.98(1).
~ 6	Ile-Pro-Pro	42.8	0.34	326	47.26 6.61 9.19 (47.30 6.79 9.15)	P. 1.99(2): I, 1.01(1).

\* ブタノール: 辞敵: 水= 4:1:2

T. Thr : E. Glu : P. Pro : A. Ala

K, Lys ; I. 11e.

#### 实施例 1.4 活性试験

本発明のペプチドまたはその塩は、アンジオテンシン変換酵素阻害作用を有する。以下に酵素阻害作用について脱明する。

各ペプチド飲料溶液 1 0 0 μ & に、 2 2 5 μ & の 1 0 mHp ー にドロキシベンゾイルグリシルーしーヒスチジルー L ー ロイシン、 2.5 mH 4 ー アミノアンチビリン、 3 ユニット/m & ヒプリカーゼ (0.7 M HaC & 合む 0.1 2 M 水ウ酸緩衝液の溶液)を加える 7 でで 3 分間保温後、 約 7 0 ミリユニットのウサギ肺アンジオテンシン変換酵素を加え反応を開始した。 2 0 分間 3 7 でに保温後、 7 5 0 μ & の 3 mH BDTA 、 0.2 %トライトン×ー1 0 0.6.5 mH週ロウ素酸ナトリウム溶液を加え反応を停止した後、引き統含 3 分間保温して発色させ、反応溶液を精製水を対照として波長 5 0 5 nmで比色定量した。

阻害率50%の時の試料の濃度をIC。。値として、本発明のペプチドの一部についての値を表1に示す。

表 1

試験化合物	ICso (単位:μM)
<glu-lys-thr-ala-pro< td=""><td>.3 6</td></glu-lys-thr-ala-pro<>	.3 6
Ile-Ala-Ile-Pro 🗸	470
Ala-Ile-Pro	350
Ile-Ala-Ile-Pro-Pro	600
Ala-Ile-Pro-Pro	900
Ile-Pro-Pro	5. 0

上表の結果より、本発明のペプチドはアンジオ テンシン変換酵素に対して阻害作用を有するとい う知見を得た。

#### 異般の便磊

以上の結果から、本発明の新規ペプチドは降圧 剤として有用であり、本発明は医薬及び食品産果 上重要である。

特 許 出 順 人 味 の 素 株 式 会 社 代理人 弁理士 石 田 康 昌